

T.C.
MANİSA CELAL BAYAR ÜNİVERSİTESİ
HAFSA SULTAN HASTANESİ
Merkezi Laboratuvar Koordinatörlüğü
Tıbbi Biyokimya Birimi
MADDE BAĞIMLILIĞI TARAMA TESTLERİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

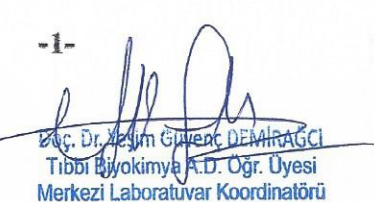
SIRA	MALZEME ADI	TEST MİKTARI	SUT KODU
	UYUŞTURUCU PANELİ	150	
1.	Amfetamin (İdrar)		L120010
2.	Barbituratlar (İdrar)		L120020
3.	Benzodiyazepinler (İdrar)		L120030
4.	Kokain ve metabolitleri (İdrar)		L120080
5.	Opiyatlar (İdrar)		L120090
6.	Kannabinoidler (THC)(İdrar)		L120070
7.	Sentetik Kannabinoidler (K2)(İdrar)		L120100

1. İdrardan manuel çalışmalıdır.
2. Aynı anda, tek test üzerinde, aşağıdaki parametreler test edilebilmelidir.

DRUGS
Opiyatlar(OPI)
Kokain(COC)
Methadon(MTD)
Metamfetamin(MET)
Amphetamine(AMP)
Fensiklidin(PCP)
Barbutiratlar(BAR)
Benzodiazepin(BZO)
Trisiklik Antidepresan(TCA)
Kannabinoidler(THC)
Sentetik Kannabinoidler(K2)
Asetaminofen(ACE)

3. Kitin üzerinde kontrol çizgisi bulunmalıdır.
4. Kit immünokromatografik yöntem ile çalışmalıdır ve kit; 12'li panel test şeklinde tekli ambalaj içinde olmalıdır.
5. Test kasetlerinde kontrol de çalışılmalı ve işlem sonunda kontrol sonucu test sonucu ile birlikte alınabilmelidir.
6. Testlerle birlikte testlere yetecek miktarda kalibrasyon seti ve 2 seviyeli kontrol materyali de teslim edilmelidir.

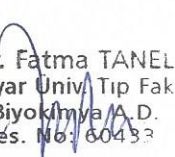
-1-

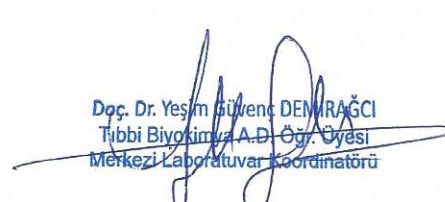

 Dr. Zeynep Güvenç DEMIRAGCI
 Tıbbi Biyokimya A.D. Öğr. Üyesi
 Merkezi Laboratuvar Koordinatörü

Prof. Dr. Fatma TANE
 Celal Bayar Univ. Tip Fak.
 Tıbbi Biyokimya A.D.
 Dip. Tes. No: 60432

7. Testin aynı marka test okuyucusu yanında verilmeli ve test sonuçlarını rapor halinde bilgisayara kaydetme veya yazdırılabilir olmalıdır.
8. İhaleyi kazanan firma uyuşturucu kiti panelinde yer alan test sayısı kadar idrar bütünlük stribini ücretsiz vermeyi kabul etmelidir. İdrar bütünlük test stripleri en azından mutlaka kreatinin, pH, dansite ve nitrit analizlerini içermelidir.
9. Kit 5 dakika içinde kalitatif değerlendirme yapmaya uygun olmalıdır.
10. Kit, cihaz ve verilecek en az iki seviye kalite kontrol serumları aynı marka olmalıdır.
11. Kitin CE belgesi olmalıdır.
12. Kit ve cihaz T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TİTUBB) kayıtlı olmalıdır ve Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olduğuna dair belgeler, geçerli UBB barkod numarası bulunmalıdır.
13. Kitlerin tamamı bitene kadar cihaz laboratuvara kurulu halde bulundurulacaktır.
14. İhaleyi alan firma çalışılacak numunelerden şahit numune saklayabilmek amacıyla 500 (beş yüz) adet vidalı kapaklı eppendorf tüpünü kitlerle birlikte ücretsiz olarak laboratuvara teslim edecektir.
15. Teslim edilen kitlerin son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miathı olmalıdır.


Prof. Dr. Zeki ARI
C.B. Ü. Tıp Fakültesi
Tıbbi Biyokimya A.D.
Öğretim Üyesi


Prof. Dr. Fatma TANEL
Celal Bayar Univ. Tıp Fak.
Tıbbi Biyokimya A.D.
Dip. Tes. No: 60433


Doç. Dr. Yesim Güvenç DEMIRAGCI
Tıbbi Biyokimya A.D. Öğ. Üyesi
Merkezi Laboratuvar Koordinatörü